PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

05-078260

(43)Date of publication of application: 30.03.1993

(51)Int.CI.

A61K 41/00

A61B 17/36

(21)Application number: 04-064042

(71)Applicant: TACHIBANA KATSURO

TACHIBANA TOSHIRO

(22)Date of filing:

19.03.1992

(72)Inventor: TAG

TACHIBANA KATSURO

TACHIBANA TOSHIRO

(30)Priority

Priority number: 403 5897

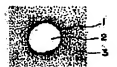
Priority date: 22.03.1991

Priority country: JP

(54) PROMOTER FOR ULTRASONIC THERAPY AND MEDICINE FOR ULTRASONIC THERAPY

(57)Abstract:

PURPOSE: To suppress energy applied to an ultrasonic vibrator element at a low value and effectively concentrate ultrasonic energy on the objective part in enhancing therapeutic effects by applying ultrasonic vibration. CONSTITUTION: A promoter for ultrasonic therapy of this invention contains many micro-foamy substances having $0.1-100\,\mu$ m diameter in a liquid. The micro- foamy substances are hollow microspheres of human blood serum albumin in which air 2 is trapped in a shell 1. About 400000000 hollow microspheres are contained in 1 ml 5% human blood serum albumin 3. When ultrasonic waves are applied to the promoter for the ultrasonic therapy, cavitation is produced by the hollow microspheres as nuclei to provide sufficient ultrasonic vibration at a low energy.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination] 25.11.1998 [Date of sending the examiner's decision of rejection] 24.05.2002

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number] 3614445
[Date of registration] 12.11.2004
[Number of appeal against examiner's decision of 2002–11464

rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of 21.06.2002

rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公 開 特 許 公 報 (A): (11)特許出願公開番号

FΙ

特開平5-78260

(43)公開日 平成5年(1993)3月30日

(51) Int.Cl.5

識別記号

庁内整理番号

A 6 1 K 41/00 A 6 1 B 17/36 ACB3 3 0 8415-4C 7720 - 4C

技術表示箇所

審査請求 未請求 請求項の数4(全 6 頁)

(21)出願番号

特願平4-64042

(22)出願日

平成4年(1992)3月19日

(31)優先権主張番号 特願平3-58970

(32)優先日

平 3 (1991) 3 月22日

(33)優先権主張国

日本(JP)

(71)出願人 591072950

立花 克郎

福岡県福岡市中央区草香江1丁目6-18

(71)出願人 000250579

立花 俊郎

福岡県福岡市中央区草香江1丁目6-18

(72)発明者 立花克郎

福岡県福岡市中央区草香江1丁目6-18

(72)発明者 立花俊郎

福岡県福岡市中央区草香江1丁目6-18

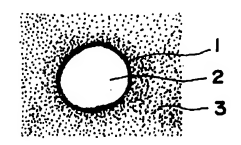
(74)代理人 弁理士 小堀 益

(54) 【発明の名称】 超音波治療促進物質及び超音波治療用薬物

(57)【要約】

【目的】 超音波振動を与えることにより治療効果を高 めるに際し、超音波振動素子に与えるエネルギを低く抑 え、しかも、目的部に効果的に超音波エネルギを集中さ せる。

【構成】 本発明の超音波治療促進物質は、液体中に直 径0.1~100μmの泡状体を多数包含している。微 小泡状体は、殻1の中に空気2を閉じ込めたヒト血清ア ルブミンの微小中空球体である。この微小中空球体を、 5%ヒト血清アルプミン3の1ml中に約4億個含有さ せている。この超音波治療促進物質に超音波が印加され ると、微小中空球体が核となってキャピテーションが発 生し、低エネルギで十分な超音波振動が得られる。



【特許請求の範囲】

液体中に直径 0. 1~100μmの泡状 【請求項1】 体を多数包含させた超音波治療促進物質。

体内に注入されその後に超音波が照射さ 【請求項2】 れる超音波治療促進物質であって、液体中に直径0.1 ~ 1 0 0 μmの泡状体を多数包含させた超音波治療促進 物質。

体内に薬物とともに注入されその後に超 【請求項3】 音波が照射される超音波治療促進物質であって、液体中 に直径 0. 1~100μmの泡状体を多数包含させた超 10 音波治療促進物質。

【請求項4】 液状薬物中に直径 0. 1~100μmの 泡状体を多数包含させた超音波治療用薬物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、超音波振動を利用して 各種の治療を行うに際し治療効果を高めるために使用さ 〉 れる超音波治療促進物質及び超音波治療に適した薬物に 関する。

[0002]

【従来の技術】各種の疾患に対して超音波振動を利用し て治療を行うことが知られている。

【0003】たとえば、超音波振動を利用して薬物を経 皮吸収させることが、特開昭52-115591号公報 等で知られている。また、カテーテル或いは薬物注入導 管を介して薬物を体内に注入する際に超音波振動を与え て薬物の拡散、浸透効果を高めるようにした薬物注入具 が、本出願人により特願昭63-333397号として 出願されている。更に、超音波を体外から体内に集中さ せて悪性腫瘍を治療する方法がある。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】治療の効果を高めるた めには、強いエネルギの超音波振動を与える必要がある) が、エネルギが強すぎると火傷、目的部以外での熱発生 等の不都合が生じる。この不都合を避けるため、超音波 のエネルギを弱くすると、今度は目的部位での超音波エ ネルギが不足するという問題が生じる。

【0005】そこで、本発明は、超音波振動を与えるこ とにより治療効果を高めるに際し、超音波振動素子に与 えるエネルギを低く抑え、しかも、目的部に効果的に超 40 音波エネルギを集中させることを目的とする。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明の超音波治療促進 物質は、液体中に直径0.1~100μmの泡状体を多 数包含させている。

【0007】また、本発明の超音波治療促進物質は、体 内に注入されその後に超音波が照射される超音波治療促 進物質であって、液体中に直径 0. 1~100 μmの泡 状体を多数包含させている。

内に薬物とともに注入されその後に超音波が照射される 超音波治療促進物質であって、液体中に直径0.1~1 00μmの泡状体を多数包含させている。

【0009】また更に、本発明の超音波治療用薬物は、 液状薬物中に直径 0. 1~100μmの泡状体を多数包 含させている。

[0010]

【作用】超音波発振素子からの超音波振 動が、たとえ ば、薬物を含んだ液体に与えられるとキャピテーション を生じる。このキャピテーションにより発生する振動工 ネルギで薬物が目的部位に対して拡散、浸透する。キャ ピテーションは、超音波エネルギのレベルが或る閾値以 上に達したときに発生するが、本発明においては、多数 の微小泡状体の存在のためにこの閾値が低くなる。すな わち、この微小泡状体がキャビテーション発生のための 核となり、キャビテーションが発生し易くなり、弱いエ ネルギで、目的部で必要な超音波エネルギを得ることが できる。

[0011]

【実施例】以下、図面を参照しながら実施例に基づいて . 本発明の特徴を具体的に説明する。

【0012】図1は、本発明の超音波治療促進物質に含 まれる多数の微小泡状体の中の一つの微小泡状体の構造 を模式的に示す断面図である。この実施例の微小泡状体 は、殻1の中に空気2を閉じ込めたヒト血清アルプミン の微小中空球体である。この微小中空球体を、5%ヒト 血清アルブミン3の1m1中に約4億個含有させてい る。なお、微小中空球体の直径は、製造上の容易さを考 慮に入れ、 $0.1\sim100\mu$ mが望ましい。 100μ m 30 より径大では球体が不安定な状態で液体中に存在するた め安定した効果が得られないことがある。

【0013】上記超音波治療促進物質は、予め薬物と混 合され、たとえば図2に示す薬物投与具4を使用して患 部に直接投与される。この薬物投与具4は、混合薬物が 供給される基部側管状体5と、体内に挿入されて薬物を 患部に注入するための端部側管状体6を備えている。端 部側管状体6の先端には円筒状のセラミック発振子等の 超音波振動素子7が取りつけられている。この超音波振 動素子7には、超音波発振器8からの20kHz~数M Hzの超音波信号が、導線9a、基部側管状体5の側部 に設けられたコネクタ10a, 10b、基部側管状体5 の一部及び端部側管状体6の管内を通る導線9bを介し て供給される。

【0014】薬物注入に際しては、超音波治療促進物質 は予め薬物と混合され液状の混合薬物とされる。超音波 治療促進物質と薬物は、たとえば、1対1で混合され る。この混合薬物は、基部側管状体5の上端部に設けら れた供給口11から管内に注入され、基部側管状体5の 流通路12及び端部側管状体6の流通路13を通過し、

【0008】更に、本発明の超音波治療促進物質は、体 50 端部側管状体6の下端部に設けられた注入口14から患

10

部に対して投与される。

 \mathcal{M}

)(

【0015】注入口14から患部に対して混合薬物が投 与される。超音波振動素子7からこの混合薬物に対して. 超音波エネルギが与えられ、この超音波エネルギにより キャピテーションが発生する。このキャピテーション発 生時に生じる気泡が崩壊するときに振動を生じ、この振 動が薬物の拡散、浸透を促進することになる。ここで本 実施例においては、混合薬物には、前記したように多数 の微小泡状体が含まれているため、この微小泡状体が核 となってキャピテーションが発生し易くなる。すなわ ち、キャピテーション発生の閾値が低くなる。したがっ て、超音波治療促進物質を使用しない場合に比べて少な いエネルギでキャビテーションを発生させることができ る。

【0016】たとえば、心臓冠動脈の血栓症の治療に、 図2に示す薬物投与具4の端部側管状体6の先端部を血 栓近くまで入れ、超音波治療促進物質とともに溶解剤 (ウロキナーゼ等) を注入すれば血栓溶解剤の溶解率は 著しく増強され、血流再開までの時間も短縮され、臨床 成績は改善される。

【0017】また、薬物投与具4を使用して脳出血部の 血腫の中に超音波治療促進物質とともに血栓溶解剤を注 入して超音波を照射することにより、血腫を溶解するこ とができ、脳出血の治療適応が著しく広められる効果を 有する。

【0018】なお、体内に注入された超音波治療促進物 質、すなわち、ヒト血清アルプミンの微小中空球体は、 体内で代謝され或いは体外に排泄されるため、人体に対 して無害である。また、注入空気量も極めて僅かであり 血液中に溶け込むため、安全性に特に問題はない。

【0019】薬物を患部に対して皮膚を介して付与する ために使用される薬物投与具の他の例を図3に示す。

【0020】この経皮投与型の薬物投与具15において は、円板状のセラミック発振子等の超音波振動素子16 の下面に薬物層 17を設け、その下層に薬物透過性を有 する接着層18を積層して全体をプラスチックカバー1 9で覆っている。超音波振動素子16には、図2に示す 例と同様に外部の超音波発振器からコネクタ20を介し て超音波信号を供給する。

【0021】図3に示す例においては、薬物層17内に は超音波治療促進物質と薬物が混合された状態で収容さ れている。そして、薬物投与の際には、薬物投与具の接 着層18を皮膚に貼着し、超音波振動素子16に超音波 信号を供給すると、超音波振動素子16からの超音波振 動が薬物層17及び皮膚に与えられる。この超音波振動 により薬物層17内の薬物が接着層18及び皮膚を通過 して組織内に投与される。

【0022】この場合も、薬物層17内に超音波治療促 進物質が含まれているので、薬物層17内でキャピテー 音波エネルギを低くした場合でも、薬物の拡散、浸透を 効率的に行わせ吸収速度を速めることができる。

【0023】更に、本発明の超音波治療促進物質は、超 音波のみを使用する物理療法に適用することもできる。 たとえば、超音波を体外から体内の患部に集中させて組 織を超音波振動による発熱で加熱し悪性腫瘍を治療する 方法があるが、この治療の際に、本発明の超音波治療促 進物質を、予め血液中或いは患部近傍に注入しておけ ば、患部における発熱効果が増大するため、治療効果の 改善が期待できる。特に、化学療法を併用している場合 には、化学療法の感度も向上する。

【0024】次に、本発明の効果を確認するために行っ た実験例の結果について述べる。

【0025】〔実験例〕線溶薬剤を使用して血栓を溶解 するに際し、超音波振動を与えることにより溶解率の上 昇、溶解時間の短縮を図る試みが行われている。以下の 実験においては、更に超音波に加えて空気を閉じ込めた ヒト血清アルブミン小球体(平均直径約4 µm, 中心分 布1~10μm) を5%ヒト血清アルプミン1ml中に 20 約4億個含有する物質(以下、本促進物質という)を併 用した場合の血栓溶解効果を観察した。

【0026】:方法

血栓はチャンドラー法を用いて作成した。タイロン製の チュープ (内径3mm, 長さ265mm) に、正常人か らチトラート採血した血液 1 m l を入れ、塩化カルシウ ムを加えた後、チュープをループにし、12rpmで2 0分回転させ、生体内で形成される血栓に近いモデルを 作成した。この人工血栓にウロキナーゼ1200単位を 加えた。

【0027】図4は、実験に使用した超音波カテーテル 30 の構造を示す。幅2mm、縦5mm、厚さ1mmのセラ ミック超音波振動素子21を、カテーテルを構成する直 径2mmの細管22の先端に装着し、振動素子21は細 管22内を通した細い導線23にて外部の超音波発振器 24と結合した。薬物注入用の細管22は、カテーテル 先端に開口し、反対側の開口部25からこの細管22を 通じて薬物A(ウロキナーゼと本促進物質)が注入でき るように作成した。

【0028】チャンドラーループで作成した血栓Bを、 試験管内26に血液Cとともに入れ、超音波力テーテル 40 を図4に示すように、試験管26内血栓Bの近く(5m m程度)まで挿入し、カテーテル内の細管22を通して 薬物Aを注入し、一方、試験管内液量を常に一定に保つ ために細管28を用いて吸引し還流した。ウロキナーゼ 濃度は1200 IU/m I、本促進物質50%を1m I /分で注入直前に混合し還流した。超音波振動素子21 は、高周波発振器及び増幅器を備えた超音波発振器24 を用いて170kHz、80Vrrから150Vrrを印加 して作動させた。照射時間は2分間、2秒照射4秒休止 ションが発生し易くなり、超音波振動素子16からの超 50 のパルス法を用いた(計40秒)。照射終了後、超音波

5

カテーテルを試験管26より抜き、血栓Bを37.5度で5分から120分インキュベートした後、血栓Bを生理食塩水で数回洗浄して、一晩固定乾燥し重量を測定した。

【0029】 血栓溶解率R。は、下記式に基づいて各条件2検体の平均値で計算した。但し、Wrcはコントロール血栓重量、Wroは線溶後血栓重量である。なお、コントロール血栓としては、生理食塩水のみを加えた血栓を使用した。

[0030]

R_D (%) = (($W_{TC} - W_{TD}$) $/W_{TC}$) × 1 0 0 · 結果

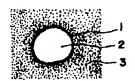
図5は、ウロキナーゼのみのコントロール群 (1群) と、ウロキナーゼに超音波を併用した群 (II群) と、ウロキナーゼに超音波及び本促進物質を併用した群 (III群) の溶解率を比較したものである。縦軸の溶解率) が20%に達するまでの時間を見ると、I群では45分、II群では30分かかるのに対してIII群では僅か10分に短縮され、本促進物質による著しい線溶増強及び加速効果(線溶時間の短縮)が認められた。この3群間での相関性については超音波照射後5分から2時間まで同じであり、120分で70%に達した。

【0031】図6は、別の被験者から採血して形成した血栓で行った血栓溶解率を示したもので、超音波のエネルギを15%減らしたものである。超音波による溶解率の増加は僅かに認められるが、本促進物質の併用で溶解率の著しい増強が認められ、ウロキナーゼのみのI群では50%溶解するのに60分必要であったものが、ウロキナーゼに超音波及び本促進物質を併用したIII群では、その4分の1の15分に半減しており著しい線溶加速効果を示した。

【0032】上述の結果から、超音波を併用して血栓を) 溶解するに際し、更に本促進物質を加えることにより一 層血栓溶解効果を増強することができた。

[0033]

[図1]



【発明の効果】本発明の超音波治療促進物質は微小泡状体を含んでいるので、超音波振動を与えたときにキャピテーションを起こし易くなる。したがって、超音波振動素子から供給する超音波エネルギを弱くしても、十分な超音波振動エネルギを得ることができ、火傷、目的部以外での熱発生等の不都台が防止できる。更に、薬物の投与の際に本発明の超音波治療促進物質を併用すれば、薬物の拡散、浸透効果が改善される。

【図面の簡単な説明】

10 【図1】 本発明の超音波治療促進物質に含まれる多数 の微小泡状体の中の一つの微小泡状体の構造を模式的に 示す断面図である。

【図2】 超音波治療促進物質の注入の際に使用される薬物投与具の一例を示す概略断面図である。

【図3】 超音波治療促進物質の経皮投与の際に使用される薬物投与具の一例を示す概略断面図である。

【図4】 血栓溶解効果を確認するために使用された実験装置の模式図である。

【図5】 ウロキナーゼのみ、ウロキナーゼに超音波を併用、ウロキナーゼに超音波及び超音波治療促進物質を併用したそれぞれの場合における血栓の溶解率の変化を示すグラフである。

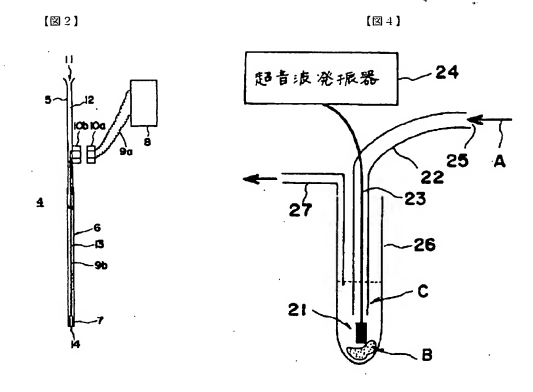
【図6】 別の被験者で行った血栓の溶解率の変化を示すグラフである。

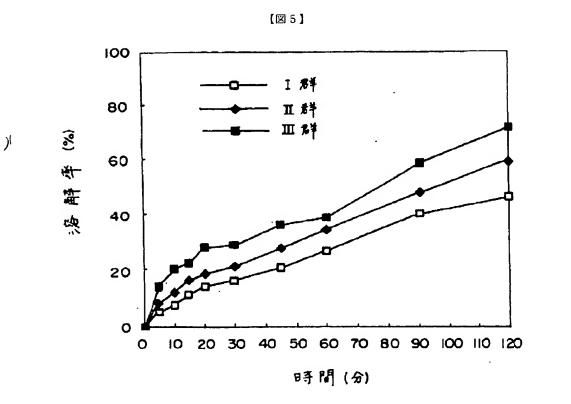
【符号の説明】

1 殻、2 空気、3 ヒト血清アルブミン、4 薬物投与具、5 基部側管状体、6 端部側管状体、7 超音波振動素子、8 超音波発振器、9 a、9 b 導線、1 0 a、1 0 b コネクタ、1 1 供給口、1 2、1 3 流通路、1 4 注入口、1 5 薬物投与具、1 6 超音波振動素子、1 7 薬物層、1 8 接着層、1 9 プラスチックカバー、2 0 コネクタ、2 1 超音波振動素子、2 2 細管、2 3 導線、2 4 超音波発振器、2 5 開口部、2 6 試験管、2 7 細管、A 薬剤、B 血栓、C 血液

【図3】







 $)^{t}$

[図6]

